基本要件適合性チェックリスト(移動型アナログ式汎用X線診断装置等基準)

第一章 一般的要求事項	当該機器への		
基本要件	適用不適用	適合の方法	特定文書の確認
(設計)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第1条 医療機器(専ら動物のために使用さ		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
れることが目的とされているものを除く。		示す。	基準に関する省令(平成 16 年
以下同じ。) は、当該 医療機器 の意図された			厚生労働省令第169号)
使用条件及び用途に従い、また、必要に応			
じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器-リス
及び訓練を受けた意図された使用者によっ		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
て適正に使用された場合において、患者の		いることを示す。	の適用
臨床状態及び安全を損なわないよう、使用			
者及び第三者(医療機器の使用にあたって			
第三者の安全や健康に影響を及ぼす場合に			
限る。)の安全や健康を害すことがないよ			
う、並びに使用の際に発生する危険性の程			
度が、その使用によって患者の得られる有			
用性に比して許容できる範囲内にあり、高			
水準の健康及び安全の確保が可能なように			
設計及び製造されていなければならない。			
(リスクマネジメント)	適用	該当機器に適用されるべき	JIS T 0601-1: 医用電気機器
第2条 医療機器の設計及び製造に係る製		最新技術に立脚した JIS、そ	第1部:安全に関する一般的要
造販売業者又は製造業者(以下「製造販		の他の安全規格に適合する	求事項においてチェックリス
売業者等」という。) は、最新の技術に立		ことを示す。	トの第 7 条以降で引用してい
脚して医療機器の安全性を確保しなけれ			る項目
ばならない。危険性の低減が要求される			
場合、製造販売業者等は各危害について			JIS T 0601-1~3:医用電気機器
の残存する危険性が許容される範囲内に			第1部第3節:副通則-診断用
あると判断されるように危険性を管理し			X 線装置における放射線防護
なければならない。この場合において、	,		に関する一般的要求事項にお
製造販売業者等は次の各号に掲げる事項			いてチェックリストの第 7 条
を当該各号の順序に従い、危険性の管理			以降で引用している項目
に適用しなければならない。			
ー 既知又は予見し得る危害を識別し、		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器ーリス
意図された使用方法及び予測し得る誤		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
使用に起因する危険性を評価するこ		いることを示す。	の適用
ا کی			
二 前号により評価された危険性を本質			
的な安全設計及び製造を通じて、合理		,	
的に実行可能な限り除去すること。			
三 前号に基づく危険性の除去を行った			
後に残存する危険性を適切な防護手段			
(警報装置を含む。)により、実行可能			
な限り低減すること。		,	
四 第二号に基づく危険性の除去を行っ			
	i	l	L

た後に残存する危険性を示すこと。			
(医療機器の性能及び機能)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第3条 医療機器は、製造販売業者等の意図		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
する性能を発揮できなければならず、医療機		示す。	基準に関する省令 (平成 16 年
器としての機能を発揮できるよう設計、製造		1 7 7	厚生労働省令第169号)
及び包装されなければならない。			
(製品の寿命)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第4条 製造販売業者等が設定した医療機	META 4.1	れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,,			基準に関する省令(平成16年
器の製品の寿命の範囲内において当該医療		示す。	本年に関する音中 (千成 10 年 厚生労働省令第 169 号)
機器が製造販売業者等の指示に従って、通常			(岸生为側台分界 109 亏) (
の使用条件下において発生しうる負荷を受	1		770 m . 100 . Tradeble III . 11
け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器-リス
切に保守された場合に、医療機器の特性及び		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
性能は、患者又は使用者若しくは第三者の健		いることを示す。	の適用
康及び安全を脅かす有害な影響を与える程			
度に劣化等による悪影響を受けるものであ			
ってはならない。			
(輸送及び保管等)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第5条 医療機器は、製造販売業者等の指示		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
及び情報に従った条件の下で輸送及び保管	ļ	示す。	基準に関する省令(平成 16 年
され、かつ意図された使用方法で使用された	1	_	厚生労働省令第169号)
場合において、その特性及び性能が低下しな			
いよう設計、製造及び包装されていなければ		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-リス
ならない。		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
		いることを示す。	の適用
(医療機器の有効性)	適用	認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-リス
第6条 医療機器の意図された有効性は、起		スク分析が実施されている	クマネジメントの医療機器へ
こりうる不具合を上回るものでなければなら		ことを示す。	の適用
tav.	Į.		
		便益性を検証するために、認	 性能項目の文書:
		知された規格に適合してい	JIS Z 4751-2-7: 診断用 X 線
		ることを示す。	高電圧装置-安全
	}	1	50.102.1 自動露出制御のない
			間欠モードでの放射線出力
4	1		の再現性
			の 内央 性 50.102.2 a)X 線条件の限定錠
			囲全体にわたる空気カーマ
			の直線性
	-		50.102.2 b)自動露出制御の安
			定性"
			50.103.1 管電圧の正確度
			50,103.2 管電流の正確度2
			50.103.3 負荷時間の正確度**
			50,103.4 管電流時間積の正確
			度**
			*1:アナログ式で機能がある場
			合に適用する。
		,	
	1		*2:該当する機能がある場合、

基本要件適合性チェックリスト(移動型アナログ式汎用X線診断装置等基準)

第一章 一般的要求事項	当該機器への		
基本要件	適用不適用	適合の方法	特定文書の確認
(設計)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第1条 医療機器(専ら動物のために使用さ		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
れることが目的とされているものを除く。		示す。	基準に関する省令(平成 16 年
以下同じ。) は、当該 医療機器 の意図された			厚生労働省令第169号)
使用条件及び用途に従い、また、必要に応			
じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器-リス
及び訓練を受けた意図された使用者によっ		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
て適正に使用された場合において、患者の		いることを示す。	の適用
臨床状態及び安全を損なわないよう、使用			
者及び第三者(医療機器の使用にあたって			
第三者の安全や健康に影響を及ぼす場合に			
限る。)の安全や健康を害すことがないよ			
う、並びに使用の際に発生する危険性の程			
度が、その使用によって患者の得られる有			
用性に比して許容できる範囲内にあり、高			
水準の健康及び安全の確保が可能なように			
設計及び製造されていなければならない。			
(リスクマネジメント)	適用	該当機器に適用されるべき	JIS T 0601-1: 医用電気機器
第2条 医療機器の設計及び製造に係る製		最新技術に立脚した JIS、そ	第1部:安全に関する一般的要
造販売業者又は製造業者(以下「製造販		の他の安全規格に適合する	求事項においてチェックリス
売業者等」という。) は、最新の技術に立		ことを示す。	トの第 7 条以降で引用してい
脚して医療機器の安全性を確保しなけれ			る項目
ばならない。危険性の低減が要求される			
場合、製造販売業者等は各危害について			JIS T 0601-1~3:医用電気機器
の残存する危険性が許容される範囲内に			第1部第3節:副通則-診断用
あると判断されるように危険性を管理し			X 線装置における放射線防護
なければならない。この場合において、	,		に関する一般的要求事項にお
製造販売業者等は次の各号に掲げる事項			いてチェックリストの第 7 条
を当該各号の順序に従い、危険性の管理			以降で引用している項目
に適用しなければならない。			
ー 既知又は予見し得る危害を識別し、		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器ーリス
意図された使用方法及び予測し得る誤		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
使用に起因する危険性を評価するこ		いることを示す。	の適用
ا کی			
二 前号により評価された危険性を本質			
的な安全設計及び製造を通じて、合理		,	
的に実行可能な限り除去すること。			
三 前号に基づく危険性の除去を行った			
後に残存する危険性を適切な防護手段			
(警報装置を含む。)により、実行可能			
な限り低減すること。		,	
四 第二号に基づく危険性の除去を行っ			
	i	l	L

た後に残存する危険性を示すこと。			
(医療機器の性能及び機能)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第3条 医療機器は、製造販売業者等の意図		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
する性能を発揮できなければならず、医療機		示す。	基準に関する省令(平成16年
器としての機能を発揮できるよう設計、製造		1 7 7	厚生労働省令第169号)
及び包装されなければならない。			
(製品の寿命)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第4条 製造販売業者等が設定した医療機	META 4.1	れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,,			基準に関する省令(平成16年
器の製品の寿命の範囲内において当該医療		示す。	本年に関する音中 (千成 10 年 厚生労働省令第 169 号)
機器が製造販売業者等の指示に従って、通常			(岸生为側台分界 109 亏) (
の使用条件下において発生しうる負荷を受	1		770 m . 100 . Tradeble III . 11
け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器-リス
切に保守された場合に、医療機器の特性及び		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
性能は、患者又は使用者若しくは第三者の健		いることを示す。	の適用
康及び安全を脅かす有害な影響を与える程			
度に劣化等による悪影響を受けるものであ			
ってはならない。			
(輸送及び保管等)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第5条 医療機器は、製造販売業者等の指示		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
及び情報に従った条件の下で輸送及び保管	ļ	示す。	基準に関する省令(平成 16 年
され、かつ意図された使用方法で使用された	1	_	厚生労働省令第169号)
場合において、その特性及び性能が低下しな			
いよう設計、製造及び包装されていなければ		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-リス
ならない。		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
		いることを示す。	の適用
(医療機器の有効性)	適用	認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-リス
第6条 医療機器の意図された有効性は、起		スク分析が実施されている	クマネジメントの医療機器へ
こりうる不具合を上回るものでなければなら		ことを示す。	の適用
tav.	Į.		
		便益性を検証するために、認	 性能項目の文書:
		知された規格に適合してい	JIS Z 4751-2-7: 診断用 X 線
		ることを示す。	高電圧装置-安全
	}	1 200 2719	50.102.1 自動露出制御のない
			間欠モードでの放射線出力
4	1		の再現性
			の 内央 性 50.102.2 a)X 線条件の限定錠
			囲全体にわたる空気カーマ
			の直線性
	-		50.102.2 b)自動露出制御の安
			定性"
			50.103.1 管電圧の正確度
			50,103.2 管電流の正確度2
			50.103.3 負荷時間の正確度**
			50,103.4 管電流時間積の正確
			度**
			*1:アナログ式で機能がある場
			合に適用する。
		,	
	1		*2:該当する機能がある場合、

基本要件適合性チェックリスト(移動型アナログ式汎用X線診断装置等基準)

第一章 一般的要求事項	当該機器への		
基本要件	適用不適用	適合の方法	特定文書の確認
(設計)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第1条 医療機器(専ら動物のために使用さ		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
れることが目的とされているものを除く。		示す。	基準に関する省令(平成 16 年
以下同じ。) は、当該 医療機器 の意図された			厚生労働省令第169号)
使用条件及び用途に従い、また、必要に応			
じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器-リス
及び訓練を受けた意図された使用者によっ		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
て適正に使用された場合において、患者の		いることを示す。	の適用
臨床状態及び安全を損なわないよう、使用			
者及び第三者(医療機器の使用にあたって			
第三者の安全や健康に影響を及ぼす場合に			
限る。)の安全や健康を害すことがないよ			
う、並びに使用の際に発生する危険性の程			
度が、その使用によって患者の得られる有			
用性に比して許容できる範囲内にあり、高			
水準の健康及び安全の確保が可能なように			
設計及び製造されていなければならない。			
(リスクマネジメント)	適用	該当機器に適用されるべき	JIS T 0601-1: 医用電気機器
第2条 医療機器の設計及び製造に係る製		最新技術に立脚した JIS、そ	第1部:安全に関する一般的要
造販売業者又は製造業者(以下「製造販		の他の安全規格に適合する	求事項においてチェックリス
売業者等」という。) は、最新の技術に立		ことを示す。	トの第 7 条以降で引用してい
脚して医療機器の安全性を確保しなけれ			る項目
ばならない。危険性の低減が要求される			
場合、製造販売業者等は各危害について			JIS T 0601-1~3:医用電気機器
の残存する危険性が許容される範囲内に			第1部第3節:副通則-診断用
あると判断されるように危険性を管理し			X 線装置における放射線防護
なければならない。この場合において、	,		に関する一般的要求事項にお
製造販売業者等は次の各号に掲げる事項			いてチェックリストの第 7 条
を当該各号の順序に従い、危険性の管理			以降で引用している項目
に適用しなければならない。			
ー 既知又は予見し得る危害を識別し、		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器ーリス
意図された使用方法及び予測し得る誤		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
使用に起因する危険性を評価するこ		いることを示す。	の適用
ا کی			
二 前号により評価された危険性を本質			
的な安全設計及び製造を通じて、合理		,	
的に実行可能な限り除去すること。			
三 前号に基づく危険性の除去を行った			
後に残存する危険性を適切な防護手段			
(警報装置を含む。)により、実行可能			
な限り低減すること。		,	
四 第二号に基づく危険性の除去を行っ			
	i	l	L

た後に残存する危険性を示すこと。			
(医療機器の性能及び機能)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第3条 医療機器は、製造販売業者等の意図		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
する性能を発揮できなければならず、医療機		示す。	基準に関する省令(平成16年
器としての機能を発揮できるよう設計、製造		1 7 7	厚生労働省令第169号)
及び包装されなければならない。			
(製品の寿命)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第4条 製造販売業者等が設定した医療機	META 4.1	れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,,			基準に関する省令(平成16年
器の製品の寿命の範囲内において当該医療		示す。	本年に関する音中 (千成 10 年 厚生労働省令第 169 号)
機器が製造販売業者等の指示に従って、通常			(岸生为側台分界 109 亏) (
の使用条件下において発生しうる負荷を受	1		770 m . 100 . Tradeble III . 11
け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器-リス
切に保守された場合に、医療機器の特性及び		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
性能は、患者又は使用者若しくは第三者の健		いることを示す。	の適用
康及び安全を脅かす有害な影響を与える程			
度に劣化等による悪影響を受けるものであ			
ってはならない。			
(輸送及び保管等)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第5条 医療機器は、製造販売業者等の指示		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
及び情報に従った条件の下で輸送及び保管	ļ	示す。	基準に関する省令(平成 16 年
され、かつ意図された使用方法で使用された	1	_	厚生労働省令第169号)
場合において、その特性及び性能が低下しな			
いよう設計、製造及び包装されていなければ		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-リス
ならない。		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
		いることを示す。	の適用
(医療機器の有効性)	適用	認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-リス
第6条 医療機器の意図された有効性は、起		スク分析が実施されている	クマネジメントの医療機器へ
こりうる不具合を上回るものでなければなら		ことを示す。	の適用
tav.	Į.		
		便益性を検証するために、認	 性能項目の文書:
		知された規格に適合してい	JIS Z 4751-2-7: 診断用 X 線
		ることを示す。	高電圧装置-安全
	}	1	50.102.1 自動露出制御のない
			間欠モードでの放射線出力
4	1		の再現性
			の 内央 性 50.102.2 a)X 線条件の限定錠
			囲全体にわたる空気カーマ
			の直線性
	-		50.102.2 b)自動露出制御の安
			定性"
			50.103.1 管電圧の正確度
			50,103.2 管電流の正確度2
			50.103.3 負荷時間の正確度**
			50,103.4 管電流時間積の正確
			度**
			*1:アナログ式で機能がある場
			合に適用する。
		,	
	1		*2:該当する機能がある場合、

基本要件適合性チェックリスト(移動型アナログ式汎用X線診断装置等基準)

第一章 一般的要求事項	当該機器への		
基本要件	適用不適用	適合の方法	特定文書の確認
(設計)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第1条 医療機器(専ら動物のために使用さ		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
れることが目的とされているものを除く。		示す。	基準に関する省令(平成 16 年
以下同じ。) は、当該 医療機器 の意図された			厚生労働省令第169号)
使用条件及び用途に従い、また、必要に応			
じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器-リス
及び訓練を受けた意図された使用者によっ		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
て適正に使用された場合において、患者の		いることを示す。	の適用
臨床状態及び安全を損なわないよう、使用			
者及び第三者(医療機器の使用にあたって			
第三者の安全や健康に影響を及ぼす場合に			
限る。)の安全や健康を害すことがないよ			
う、並びに使用の際に発生する危険性の程			
度が、その使用によって患者の得られる有			
用性に比して許容できる範囲内にあり、高			
水準の健康及び安全の確保が可能なように			
設計及び製造されていなければならない。			
(リスクマネジメント)	適用	該当機器に適用されるべき	JIS T 0601-1: 医用電気機器
第2条 医療機器の設計及び製造に係る製		最新技術に立脚した JIS、そ	第1部:安全に関する一般的要
造販売業者又は製造業者(以下「製造販		の他の安全規格に適合する	求事項においてチェックリス
売業者等」という。) は、最新の技術に立		ことを示す。	トの第 7 条以降で引用してい
脚して医療機器の安全性を確保しなけれ			る項目
ばならない。危険性の低減が要求される			
場合、製造販売業者等は各危害について			JIS T 0601-1~3:医用電気機器
の残存する危険性が許容される範囲内に			第1部第3節:副通則-診断用
あると判断されるように危険性を管理し			X 線装置における放射線防護
なければならない。この場合において、	,		に関する一般的要求事項にお
製造販売業者等は次の各号に掲げる事項			いてチェックリストの第 7 条
を当該各号の順序に従い、危険性の管理			以降で引用している項目
に適用しなければならない。			
ー 既知又は予見し得る危害を識別し、		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器ーリス
意図された使用方法及び予測し得る誤		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
使用に起因する危険性を評価するこ		いることを示す。	の適用
ا کی			
二 前号により評価された危険性を本質			
的な安全設計及び製造を通じて、合理		,	
的に実行可能な限り除去すること。			
三 前号に基づく危険性の除去を行った			
後に残存する危険性を適切な防護手段			
(警報装置を含む。)により、実行可能			
な限り低減すること。		,	
四 第二号に基づく危険性の除去を行っ			
	i	l	L

た後に残存する危険性を示すこと。			
(医療機器の性能及び機能)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第3条 医療機器は、製造販売業者等の意図		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
する性能を発揮できなければならず、医療機		示す。	基準に関する省令(平成16年
器としての機能を発揮できるよう設計、製造		1 7 7	厚生労働省令第169号)
及び包装されなければならない。			
(製品の寿命)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第4条 製造販売業者等が設定した医療機	METAL1	れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,,			基準に関する省令(平成16年
器の製品の寿命の範囲内において当該医療		示す。	本年に関する音中 (千成 10 年 厚生労働省令第 169 号)
機器が製造販売業者等の指示に従って、通常			(岸生为側台分界 109 亏) (
の使用条件下において発生しうる負荷を受	1		770 m . 100 . Tradeble III . 11
け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器-リス
切に保守された場合に、医療機器の特性及び		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
性能は、患者又は使用者若しくは第三者の健		いることを示す。	の適用
康及び安全を脅かす有害な影響を与える程			
度に劣化等による悪影響を受けるものであ			
ってはならない。			
(輸送及び保管等)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第5条 医療機器は、製造販売業者等の指示		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
及び情報に従った条件の下で輸送及び保管	ļ	示す。	基準に関する省令(平成16年
され、かつ意図された使用方法で使用された	1	_	厚生労働省令第169号)
場合において、その特性及び性能が低下しな			
いよう設計、製造及び包装されていなければ		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-リス
ならない。		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
		いることを示す。	の適用
(医療機器の有効性)	適用	認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-リス
第6条 医療機器の意図された有効性は、起		スク分析が実施されている	クマネジメントの医療機器へ
こりうる不具合を上回るものでなければなら		ことを示す。	の適用
tav.	Į.		
		便益性を検証するために、認	 性能項目の文書:
		知された規格に適合してい	JIS Z 4751-2-7: 診断用 X 線
		ることを示す。	高電圧装置-安全
	}	1 200 2719	50.102.1 自動露出制御のない
			間欠モードでの放射線出力
4	1		の再現性
			の 内央 性 50.102.2 a)X 線条件の限定錠
			囲全体にわたる空気カーマ
			の直線性
	-		50.102.2 b)自動露出制御の安
			定性"
			50.103.1 管電圧の正確度
			50,103.2 管電流の正確度2
			50.103.3 負荷時間の正確度**
			50,103.4 管電流時間積の正確
			度**
			*1:アナログ式で機能がある場
			合に適用する。
		,	
	1		*2:該当する機能がある場合、

基本要件適合性チェックリスト(移動型アナログ式汎用X線診断装置等基準)

第一章 一般的要求事項	当該機器への		
基本要件	適用不適用	適合の方法	特定文書の確認
(設計)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第1条 医療機器(専ら動物のために使用さ		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
れることが目的とされているものを除く。		示す。	基準に関する省令(平成 16 年
以下同じ。) は、当該 医療機器 の意図された			厚生労働省令第169号)
使用条件及び用途に従い、また、必要に応			
じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器-リス
及び訓練を受けた意図された使用者によっ		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
て適正に使用された場合において、患者の		いることを示す。	の適用
臨床状態及び安全を損なわないよう、使用			
者及び第三者(医療機器の使用にあたって			
第三者の安全や健康に影響を及ぼす場合に			
限る。)の安全や健康を害すことがないよ			
う、並びに使用の際に発生する危険性の程			
度が、その使用によって患者の得られる有			
用性に比して許容できる範囲内にあり、高			
水準の健康及び安全の確保が可能なように			
設計及び製造されていなければならない。			
(リスクマネジメント)	適用	該当機器に適用されるべき	JIS T 0601-1: 医用電気機器
第2条 医療機器の設計及び製造に係る製		最新技術に立脚した JIS、そ	第1部:安全に関する一般的要
造販売業者又は製造業者(以下「製造販		の他の安全規格に適合する	求事項においてチェックリス
売業者等」という。) は、最新の技術に立		ことを示す。	トの第 7 条以降で引用してい
脚して医療機器の安全性を確保しなけれ			る項目
ばならない。危険性の低減が要求される			
場合、製造販売業者等は各危害について			JIS T 0601-1~3:医用電気機器
の残存する危険性が許容される範囲内に			第1部第3節:副通則-診断用
あると判断されるように危険性を管理し			X 線装置における放射線防護
なければならない。この場合において、	,		に関する一般的要求事項にお
製造販売業者等は次の各号に掲げる事項			いてチェックリストの第 7 条
を当該各号の順序に従い、危険性の管理			以降で引用している項目
に適用しなければならない。			
ー 既知又は予見し得る危害を識別し、		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器ーリス
意図された使用方法及び予測し得る誤		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
使用に起因する危険性を評価するこ		いることを示す。	の適用
ا کی			
二 前号により評価された危険性を本質			
的な安全設計及び製造を通じて、合理		,	
的に実行可能な限り除去すること。			
三 前号に基づく危険性の除去を行った			
後に残存する危険性を適切な防護手段			
(警報装置を含む。)により、実行可能			
な限り低減すること。		,	
四 第二号に基づく危険性の除去を行っ			
	i	l	L

た後に残存する危険性を示すこと。			
(医療機器の性能及び機能)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第3条 医療機器は、製造販売業者等の意図		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
する性能を発揮できなければならず、医療機		示す。	基準に関する省令(平成16年
器としての機能を発揮できるよう設計、製造		1 7 7	厚生労働省令第169号)
及び包装されなければならない。			
(製品の寿命)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第4条 製造販売業者等が設定した医療機	METAL1	れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,,			基準に関する省令(平成16年
器の製品の寿命の範囲内において当該医療		示す。	本年に関する音中 (千成 10 年 厚生労働省令第 169 号)
機器が製造販売業者等の指示に従って、通常			(岸生为側台分界 109 亏) (
の使用条件下において発生しうる負荷を受	1		770 m . 100 . Tradeble III . 11
け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-リス
切に保守された場合に、医療機器の特性及び		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
性能は、患者又は使用者若しくは第三者の健		いることを示す。	の適用
康及び安全を脅かす有害な影響を与える程			
度に劣化等による悪影響を受けるものであ			
ってはならない。			
(輸送及び保管等)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第5条 医療機器は、製造販売業者等の指示		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
及び情報に従った条件の下で輸送及び保管	ļ	示す。	基準に関する省令(平成16年
され、かつ意図された使用方法で使用された	1	_	厚生労働省令第169号)
場合において、その特性及び性能が低下しな			
いよう設計、製造及び包装されていなければ		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-リス
ならない。		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
		いることを示す。	の適用
(医療機器の有効性)	適用	認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-リス
第6条 医療機器の意図された有効性は、起		スク分析が実施されている	クマネジメントの医療機器へ
こりうる不具合を上回るものでなければなら		ことを示す。	の適用
tav.	Į.		
		便益性を検証するために、認	 性能項目の文書:
		知された規格に適合してい	JIS Z 4751-2-7: 診断用 X 線
		ることを示す。	高電圧装置-安全
	}	1	50.102.1 自動露出制御のない
			間欠モードでの放射線出力
4	1		の再現性
			の 内央 性 50.102.2 a)X 線条件の限定錠
			囲全体にわたる空気カーマ
			の直線性
	-		50.102.2 b)自動露出制御の安
			定性"
			50.103.1 管電圧の正確度
			50,103.2 管電流の正確度2
			50.103.3 負荷時間の正確度**
			50,103.4 管電流時間積の正確
			度**
			*1:アナログ式で機能がある場
			合に適用する。
		,	
	1		*2:該当する機能がある場合、

基本要件適合性チェックリスト(移動型アナログ式汎用X線診断装置等基準)

第一章 一般的要求事項	当該機器への		
基本要件	適用不適用	適合の方法	特定文書の確認
(設計)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第1条 医療機器(専ら動物のために使用さ		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
れることが目的とされているものを除く。		示す。	基準に関する省令(平成 16 年
以下同じ。) は、当該 医療機器 の意図された			厚生労働省令第169号)
使用条件及び用途に従い、また、必要に応			
じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器-リス
及び訓練を受けた意図された使用者によっ		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
て適正に使用された場合において、患者の		いることを示す。	の適用
臨床状態及び安全を損なわないよう、使用			
者及び第三者(医療機器の使用にあたって			
第三者の安全や健康に影響を及ぼす場合に			
限る。)の安全や健康を害すことがないよ			
う、並びに使用の際に発生する危険性の程			
度が、その使用によって患者の得られる有			
用性に比して許容できる範囲内にあり、高			
水準の健康及び安全の確保が可能なように			
設計及び製造されていなければならない。			
(リスクマネジメント)	適用	該当機器に適用されるべき	JIS T 0601-1: 医用電気機器
第2条 医療機器の設計及び製造に係る製		最新技術に立脚した JIS、そ	第1部:安全に関する一般的要
造販売業者又は製造業者(以下「製造販		の他の安全規格に適合する	求事項においてチェックリス
売業者等」という。) は、最新の技術に立		ことを示す。	トの第 7 条以降で引用してい
脚して医療機器の安全性を確保しなけれ			る項目
ばならない。危険性の低減が要求される			
場合、製造販売業者等は各危害について			JIS T 0601-1~3:医用電気機器
の残存する危険性が許容される範囲内に			第1部第3節:副通則-診断用
あると判断されるように危険性を管理し			X 線装置における放射線防護
なければならない。この場合において、	,		に関する一般的要求事項にお
製造販売業者等は次の各号に掲げる事項			いてチェックリストの第 7 条
を当該各号の順序に従い、危険性の管理			以降で引用している項目
に適用しなければならない。			
ー 既知又は予見し得る危害を識別し、		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器ーリス
意図された使用方法及び予測し得る誤		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
使用に起因する危険性を評価するこ		いることを示す。	の適用
ا کی			
二 前号により評価された危険性を本質			
的な安全設計及び製造を通じて、合理		,	
的に実行可能な限り除去すること。			
三 前号に基づく危険性の除去を行った			
後に残存する危険性を適切な防護手段			
(警報装置を含む。)により、実行可能			
な限り低減すること。		,	
四 第二号に基づく危険性の除去を行っ			
	i	L	L

た後に残存する危険性を示すこと。			
(医療機器の性能及び機能)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第3条 医療機器は、製造販売業者等の意図		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
する性能を発揮できなければならず、医療機		示す。	基準に関する省令(平成16年
器としての機能を発揮できるよう設計、製造		1 7 7	厚生労働省令第169号)
及び包装されなければならない。			
(製品の寿命)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第4条 製造販売業者等が設定した医療機	METAL1	れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,,			基準に関する省令(平成16年
器の製品の寿命の範囲内において当該医療		示す。	本年に関する音中 (千成 10 年 厚生労働省令第 169 号)
機器が製造販売業者等の指示に従って、通常			(岸生为側台分界 109 亏) (
の使用条件下において発生しうる負荷を受	1		770 m . 100 . Tradeble III . 11
け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-リス
切に保守された場合に、医療機器の特性及び		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
性能は、患者又は使用者若しくは第三者の健		いることを示す。	の適用
康及び安全を脅かす有害な影響を与える程			
度に劣化等による悪影響を受けるものであ			
ってはならない。			
(輸送及び保管等)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第5条 医療機器は、製造販売業者等の指示		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
及び情報に従った条件の下で輸送及び保管	ļ	示す。	基準に関する省令(平成16年
され、かつ意図された使用方法で使用された	1	_	厚生労働省令第169号)
場合において、その特性及び性能が低下しな			
いよう設計、製造及び包装されていなければ		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-リス
ならない。		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
		いることを示す。	の適用
(医療機器の有効性)	適用	認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-リス
第6条 医療機器の意図された有効性は、起		スク分析が実施されている	クマネジメントの医療機器へ
こりうる不具合を上回るものでなければなら		ことを示す。	の適用
tav.	Į.		
		便益性を検証するために、認	 性能項目の文書:
		知された規格に適合してい	JIS Z 4751-2-7: 診断用 X 線
		ることを示す。	高電圧装置-安全
	}	1 200 2719	50.102.1 自動露出制御のない
			間欠モードでの放射線出力
4	1		の再現性
			の 内央 性 50.102.2 a)X 線条件の限定錠
			囲全体にわたる空気カーマ
			の直線性
	-		50.102.2 b)自動露出制御の安
			定性"
			50.103.1 管電圧の正確度
			50,103.2 管電流の正確度2
			50.103.3 負荷時間の正確度**
			50,103.4 管電流時間積の正確
			度**
			*1:アナログ式で機能がある場
			合に適用する。
		,	
	1		*2:該当する機能がある場合、

基本要件適合性チェックリスト(移動型アナログ式汎用X線診断装置等基準)

第一章 一般的要求事項	当該機器への		
基本要件	適用不適用	適合の方法	特定文書の確認
(設計)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第1条 医療機器(専ら動物のために使用さ		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
れることが目的とされているものを除く。		示す。	基準に関する省令(平成 16 年
以下同じ。) は、当該 医療機器 の意図された			厚生労働省令第169号)
使用条件及び用途に従い、また、必要に応			
じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器-リス
及び訓練を受けた意図された使用者によっ		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
て適正に使用された場合において、患者の		いることを示す。	の適用
臨床状態及び安全を損なわないよう、使用			
者及び第三者(医療機器の使用にあたって			
第三者の安全や健康に影響を及ぼす場合に			
限る。)の安全や健康を害すことがないよ			
う、並びに使用の際に発生する危険性の程			
度が、その使用によって患者の得られる有			
用性に比して許容できる範囲内にあり、高			
水準の健康及び安全の確保が可能なように			
設計及び製造されていなければならない。			
(リスクマネジメント)	適用	該当機器に適用されるべき	JIS T 0601-1: 医用電気機器
第2条 医療機器の設計及び製造に係る製		最新技術に立脚した JIS、そ	第1部:安全に関する一般的要
造販売業者又は製造業者(以下「製造販		の他の安全規格に適合する	求事項においてチェックリス
売業者等」という。) は、最新の技術に立		ことを示す。	トの第 7 条以降で引用してい
脚して医療機器の安全性を確保しなけれ			る項目
ばならない。危険性の低減が要求される			
場合、製造販売業者等は各危害について			JIS T 0601-1~3:医用電気機器
の残存する危険性が許容される範囲内に			第1部第3節:副通則-診断用
あると判断されるように危険性を管理し			X 線装置における放射線防護
なければならない。この場合において、	,		に関する一般的要求事項にお
製造販売業者等は次の各号に掲げる事項			いてチェックリストの第 7 条
を当該各号の順序に従い、危険性の管理			以降で引用している項目
に適用しなければならない。			
ー 既知又は予見し得る危害を識別し、		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器ーリス
意図された使用方法及び予測し得る誤		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
使用に起因する危険性を評価するこ		いることを示す。	の適用
ا کی			
二 前号により評価された危険性を本質			
的な安全設計及び製造を通じて、合理		,	
的に実行可能な限り除去すること。			
三 前号に基づく危険性の除去を行った			
後に残存する危険性を適切な防護手段			
(警報装置を含む。)により、実行可能			
な限り低減すること。		,	
四 第二号に基づく危険性の除去を行っ			
	i	L	L

た後に残存する危険性を示すこと。			
(医療機器の性能及び機能)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第3条 医療機器は、製造販売業者等の意図		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
する性能を発揮できなければならず、医療機		示す。	基準に関する省令(平成16年
器としての機能を発揮できるよう設計、製造		1 7 7	厚生労働省令第169号)
及び包装されなければならない。			
(製品の寿命)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第4条 製造販売業者等が設定した医療機	METAL1	れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,,			基準に関する省令(平成16年
器の製品の寿命の範囲内において当該医療		示す。	本年に関する音中 (千成 10 年 厚生労働省令第 169 号)
機器が製造販売業者等の指示に従って、通常			(岸生为側台分界 109 亏) (
の使用条件下において発生しうる負荷を受	1		770 m . 100 . Tradeble III . 11
け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-リス
切に保守された場合に、医療機器の特性及び		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
性能は、患者又は使用者若しくは第三者の健		いることを示す。	の適用
康及び安全を脅かす有害な影響を与える程			
度に劣化等による悪影響を受けるものであ			
ってはならない。			
(輸送及び保管等)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第5条 医療機器は、製造販売業者等の指示		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
及び情報に従った条件の下で輸送及び保管	ļ	示す。	基準に関する省令(平成16年
され、かつ意図された使用方法で使用された	1	_	厚生労働省令第169号)
場合において、その特性及び性能が低下しな			
いよう設計、製造及び包装されていなければ		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-リス
ならない。		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
		いることを示す。	の適用
(医療機器の有効性)	適用	認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-リス
第6条 医療機器の意図された有効性は、起		スク分析が実施されている	クマネジメントの医療機器へ
こりうる不具合を上回るものでなければなら		ことを示す。	の適用
tav.	Į.		
		便益性を検証するために、認	 性能項目の文書:
		知された規格に適合してい	JIS Z 4751-2-7: 診断用 X 線
		ることを示す。	高電圧装置-安全
	}	1	50.102.1 自動露出制御のない
			間欠モードでの放射線出力
4	1		の再現性
			の 内央 性 50.102.2 a)X 線条件の限定錠
			囲全体にわたる空気カーマ
			の直線性
	-		50.102.2 b)自動露出制御の安
			定性"
			50.103.1 管電圧の正確度
			50,103.2 管電流の正確度2
			50.103.3 負荷時間の正確度**
			50,103.4 管電流時間積の正確
			度**
			*1:アナログ式で機能がある場
			合に適用する。
		,	
	1		*2:該当する機能がある場合、

基本要件適合性チェックリスト(移動型アナログ式汎用X線診断装置等基準)

第一章 一般的要求事項	当該機器への		
基本要件	適用不適用	適合の方法	特定文書の確認
(設計)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第1条 医療機器(専ら動物のために使用さ		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
れることが目的とされているものを除く。		示す。	基準に関する省令(平成 16 年
以下同じ。) は、当該 医療機器 の意図された			厚生労働省令第169号)
使用条件及び用途に従い、また、必要に応			
じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器-リス
及び訓練を受けた意図された使用者によっ		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
て適正に使用された場合において、患者の		いることを示す。	の適用
臨床状態及び安全を損なわないよう、使用			
者及び第三者(医療機器の使用にあたって			
第三者の安全や健康に影響を及ぼす場合に			
限る。)の安全や健康を害すことがないよ			
う、並びに使用の際に発生する危険性の程			
度が、その使用によって患者の得られる有			
用性に比して許容できる範囲内にあり、高			
水準の健康及び安全の確保が可能なように			
設計及び製造されていなければならない。			
(リスクマネジメント)	適用	該当機器に適用されるべき	JIS T 0601-1: 医用電気機器
第2条 医療機器の設計及び製造に係る製		最新技術に立脚した JIS、そ	第1部:安全に関する一般的要
造販売業者又は製造業者(以下「製造販		の他の安全規格に適合する	求事項においてチェックリス
売業者等」という。) は、最新の技術に立		ことを示す。	トの第 7 条以降で引用してい
脚して医療機器の安全性を確保しなけれ			る項目
ばならない。危険性の低減が要求される			
場合、製造販売業者等は各危害について			JIS T 0601-1~3:医用電気機器
の残存する危険性が許容される範囲内に			第1部第3節:副通則-診断用
あると判断されるように危険性を管理し			X 線装置における放射線防護
なければならない。この場合において、	,		に関する一般的要求事項にお
製造販売業者等は次の各号に掲げる事項			いてチェックリストの第 7 条
を当該各号の順序に従い、危険性の管理			以降で引用している項目
に適用しなければならない。			
ー 既知又は予見し得る危害を識別し、		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器ーリス
意図された使用方法及び予測し得る誤		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
使用に起因する危険性を評価するこ		いることを示す。	の適用
ا کی			
二 前号により評価された危険性を本質			
的な安全設計及び製造を通じて、合理		,	
的に実行可能な限り除去すること。			
三 前号に基づく危険性の除去を行った			
後に残存する危険性を適切な防護手段			
(警報装置を含む。)により、実行可能			
な限り低減すること。		,	
四 第二号に基づく危険性の除去を行っ			
	i	L	L

た後に残存する危険性を示すこと。			
(医療機器の性能及び機能)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第3条 医療機器は、製造販売業者等の意図		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
する性能を発揮できなければならず、医療機		示す。	基準に関する省令(平成16年
器としての機能を発揮できるよう設計、製造		1 7 7	厚生労働省令第169号)
及び包装されなければならない。			
(製品の寿命)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第4条 製造販売業者等が設定した医療機	META 4.1	れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,,			基準に関する省令(平成16年
器の製品の寿命の範囲内において当該医療		示す。	本年に関する音中 (千成 10 年 厚生労働省令第 169 号)
機器が製造販売業者等の指示に従って、通常			(岸生为側台分界 109 亏) (
の使用条件下において発生しうる負荷を受	1		770 m . 100 . Tradeble III . 11
け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-リス
切に保守された場合に、医療機器の特性及び		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
性能は、患者又は使用者若しくは第三者の健		いることを示す。	の適用
康及び安全を脅かす有害な影響を与える程			
度に劣化等による悪影響を受けるものであ			
ってはならない。			
(輸送及び保管等)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第5条 医療機器は、製造販売業者等の指示		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
及び情報に従った条件の下で輸送及び保管	ļ	示す。	基準に関する省令(平成16年
され、かつ意図された使用方法で使用された	1	_	厚生労働省令第169号)
場合において、その特性及び性能が低下しな			
いよう設計、製造及び包装されていなければ		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-リス
ならない。		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
		いることを示す。	の適用
(医療機器の有効性)	適用	認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-リス
第6条 医療機器の意図された有効性は、起		スク分析が実施されている	クマネジメントの医療機器へ
こりうる不具合を上回るものでなければなら		ことを示す。	の適用
tav.	Į.		
		便益性を検証するために、認	 性能項目の文書:
		知された規格に適合してい	JIS Z 4751-2-7: 診断用 X 線
		ることを示す。	高電圧装置-安全
	}	1 200 2719	50.102.1 自動露出制御のない
			間欠モードでの放射線出力
4	1		の再現性
			の 内央 性 50.102.2 a)X 線条件の限定錠
			囲全体にわたる空気カーマ
			の直線性
	-		50.102.2 b)自動露出制御の安
			定性"
			50.103.1 管電圧の正確度
			50,103.2 管電流の正確度2
			50.103.3 負荷時間の正確度**
			50,103.4 管電流時間積の正確
			度**
			*1:アナログ式で機能がある場
			合に適用する。
		,	
	1		*2:該当する機能がある場合、

基本要件適合性チェックリスト(移動型アナログ式汎用X線診断装置等基準)

第一章 一般的要求事項	当該機器への		
基本要件	適用不適用	適合の方法	特定文書の確認
(設計)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第1条 医療機器(専ら動物のために使用さ		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
れることが目的とされているものを除く。		示す。	基準に関する省令(平成 16 年
以下同じ。) は、当該 医療機器 の意図された			厚生労働省令第169号)
使用条件及び用途に従い、また、必要に応			
じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器-リス
及び訓練を受けた意図された使用者によっ		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
て適正に使用された場合において、患者の		いることを示す。	の適用
臨床状態及び安全を損なわないよう、使用			
者及び第三者(医療機器の使用にあたって			
第三者の安全や健康に影響を及ぼす場合に			
限る。)の安全や健康を害すことがないよ			
う、並びに使用の際に発生する危険性の程			
度が、その使用によって患者の得られる有			
用性に比して許容できる範囲内にあり、高			
水準の健康及び安全の確保が可能なように			
設計及び製造されていなければならない。			
(リスクマネジメント)	適用	該当機器に適用されるべき	JIS T 0601-1: 医用電気機器
第2条 医療機器の設計及び製造に係る製		最新技術に立脚した JIS、そ	第1部:安全に関する一般的要
造販売業者又は製造業者(以下「製造販		の他の安全規格に適合する	求事項においてチェックリス
売業者等」という。) は、最新の技術に立		ことを示す。	トの第 7 条以降で引用してい
脚して医療機器の安全性を確保しなけれ			る項目
ばならない。危険性の低減が要求される			
場合、製造販売業者等は各危害について			JIS T 0601-1~3:医用電気機器
の残存する危険性が許容される範囲内に			第1部第3節:副通則-診断用
あると判断されるように危険性を管理し			X 線装置における放射線防護
なければならない。この場合において、	,		に関する一般的要求事項にお
製造販売業者等は次の各号に掲げる事項			いてチェックリストの第 7 条
を当該各号の順序に従い、危険性の管理			以降で引用している項目
に適用しなければならない。			
ー 既知又は予見し得る危害を識別し、		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器ーリス
意図された使用方法及び予測し得る誤		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
使用に起因する危険性を評価するこ		いることを示す。	の適用
ا کی			
二 前号により評価された危険性を本質			
的な安全設計及び製造を通じて、合理		,	
的に実行可能な限り除去すること。			
三 前号に基づく危険性の除去を行った			
後に残存する危険性を適切な防護手段			
(警報装置を含む。)により、実行可能			
な限り低減すること。		,	
四 第二号に基づく危険性の除去を行っ			
	i	L	L

た後に残存する危険性を示すこと。			
(医療機器の性能及び機能)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第3条 医療機器は、製造販売業者等の意図		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
する性能を発揮できなければならず、医療機		示す。	基準に関する省令(平成16年
器としての機能を発揮できるよう設計、製造		1 7 7	厚生労働省令第169号)
及び包装されなければならない。			
(製品の寿命)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第4条 製造販売業者等が設定した医療機	META 4.1	れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,,			基準に関する省令(平成16年
器の製品の寿命の範囲内において当該医療		示す。	本年に関する音中 (千成 10 年 厚生労働省令第 169 号)
機器が製造販売業者等の指示に従って、通常			(岸生为側台分界 109 亏) (
の使用条件下において発生しうる負荷を受	1		770 m . 100 . Tradeble III . 11
け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-リス
切に保守された場合に、医療機器の特性及び		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
性能は、患者又は使用者若しくは第三者の健		いることを示す。	の適用
康及び安全を脅かす有害な影響を与える程			
度に劣化等による悪影響を受けるものであ			
ってはならない。			
(輸送及び保管等)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第5条 医療機器は、製造販売業者等の指示		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
及び情報に従った条件の下で輸送及び保管	ļ	示す。	基準に関する省令(平成16年
され、かつ意図された使用方法で使用された	1	_	厚生労働省令第169号)
場合において、その特性及び性能が低下しな			
いよう設計、製造及び包装されていなければ		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-リス
ならない。		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
		いることを示す。	の適用
(医療機器の有効性)	適用	認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-リス
第6条 医療機器の意図された有効性は、起		スク分析が実施されている	クマネジメントの医療機器へ
こりうる不具合を上回るものでなければなら		ことを示す。	の適用
tav.	Į.		
		便益性を検証するために、認	 性能項目の文書:
		知された規格に適合してい	JIS Z 4751-2-7: 診断用 X 線
		ることを示す。	高電圧装置-安全
	}	1	50.102.1 自動露出制御のない
			間欠モードでの放射線出力
4	1		の再現性
			の 内央 性 50.102.2 a)X 線条件の限定錠
			囲全体にわたる空気カーマ
			の直線性
	-		50.102.2 b)自動露出制御の安
			定性"
			50.103.1 管電圧の正確度
			50,103.2 管電流の正確度2
			50.103.3 負荷時間の正確度**
			50,103.4 管電流時間積の正確
			度**
			*1:アナログ式で機能がある場
			合に適用する。
		,	
	1		*2:該当する機能がある場合、

基本要件適合性チェックリスト(移動型アナログ式汎用X線診断装置等基準)

第一章 一般的要求事項	当該機器への		
基本要件	適用不適用	適合の方法	特定文書の確認
(設計)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第1条 医療機器(専ら動物のために使用さ		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
れることが目的とされているものを除く。		示す。	基準に関する省令(平成 16 年
以下同じ。) は、当該 医療機器 の意図された			厚生労働省令第169号)
使用条件及び用途に従い、また、必要に応			
じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器-リス
及び訓練を受けた意図された使用者によっ		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
て適正に使用された場合において、患者の		いることを示す。	の適用
臨床状態及び安全を損なわないよう、使用			
者及び第三者(医療機器の使用にあたって			
第三者の安全や健康に影響を及ぼす場合に			
限る。)の安全や健康を害すことがないよ			
う、並びに使用の際に発生する危険性の程			
度が、その使用によって患者の得られる有			
用性に比して許容できる範囲内にあり、高			
水準の健康及び安全の確保が可能なように			
設計及び製造されていなければならない。			
(リスクマネジメント)	適用	該当機器に適用されるべき	JIS T 0601-1: 医用電気機器
第2条 医療機器の設計及び製造に係る製		最新技術に立脚した JIS、そ	第1部:安全に関する一般的要
造販売業者又は製造業者(以下「製造販		の他の安全規格に適合する	求事項においてチェックリス
売業者等」という。) は、最新の技術に立		ことを示す。	トの第 7 条以降で引用してい
脚して医療機器の安全性を確保しなけれ			る項目
ばならない。危険性の低減が要求される			
場合、製造販売業者等は各危害について			JIS T 0601-1~3:医用電気機器
の残存する危険性が許容される範囲内に			第1部第3節:副通則-診断用
あると判断されるように危険性を管理し			X 線装置における放射線防護
なければならない。この場合において、	,		に関する一般的要求事項にお
製造販売業者等は次の各号に掲げる事項			いてチェックリストの第 7 条
を当該各号の順序に従い、危険性の管理			以降で引用している項目
に適用しなければならない。			
ー 既知又は予見し得る危害を識別し、		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器ーリス
意図された使用方法及び予測し得る誤		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
使用に起因する危険性を評価するこ		いることを示す。	の適用
ا کی			
二 前号により評価された危険性を本質			
的な安全設計及び製造を通じて、合理		,	
的に実行可能な限り除去すること。			
三 前号に基づく危険性の除去を行った			
後に残存する危険性を適切な防護手段			
(警報装置を含む。)により、実行可能			
な限り低減すること。		,	
四 第二号に基づく危険性の除去を行っ			
	i	L	L

た後に残存する危険性を示すこと。			
(医療機器の性能及び機能)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第3条 医療機器は、製造販売業者等の意図		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
する性能を発揮できなければならず、医療機		示す。	基準に関する省令(平成16年
器としての機能を発揮できるよう設計、製造		1 7 7	厚生労働省令第169号)
及び包装されなければならない。			
(製品の寿命)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第4条 製造販売業者等が設定した医療機	META 4.1	れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,,			基準に関する省令(平成16年
器の製品の寿命の範囲内において当該医療		示す。	本年に関する音中 (千成 10 年 厚生労働省令第 169 号)
機器が製造販売業者等の指示に従って、通常			(岸生为側台分界 109 亏) (
の使用条件下において発生しうる負荷を受	1		770 m . 100 . Tradeble III . 11
け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器-リス
切に保守された場合に、医療機器の特性及び		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
性能は、患者又は使用者若しくは第三者の健		いることを示す。	の適用
康及び安全を脅かす有害な影響を与える程			
度に劣化等による悪影響を受けるものであ			
ってはならない。			
(輸送及び保管等)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第5条 医療機器は、製造販売業者等の指示		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
及び情報に従った条件の下で輸送及び保管	ļ	示す。	基準に関する省令(平成16年
され、かつ意図された使用方法で使用された	1	_	厚生労働省令第169号)
場合において、その特性及び性能が低下しな			
いよう設計、製造及び包装されていなければ		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-リス
ならない。		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
		いることを示す。	の適用
(医療機器の有効性)	適用	認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-リス
第6条 医療機器の意図された有効性は、起		スク分析が実施されている	クマネジメントの医療機器へ
こりうる不具合を上回るものでなければなら		ことを示す。	の適用
tav.	Į.		
		便益性を検証するために、認	 性能項目の文書:
		知された規格に適合してい	JIS Z 4751-2-7: 診断用 X 線
		ることを示す。	高電圧装置-安全
	}	1 200 2719	50.102.1 自動露出制御のない
			間欠モードでの放射線出力
4	1		の再現性
			の 内央 性 50.102.2 a)X 線条件の限定錠
			囲全体にわたる空気カーマ
			の直線性
	-		50.102.2 b)自動露出制御の安
			定性"
			50.103.1 管電圧の正確度
			50,103.2 管電流の正確度2
			50.103.3 負荷時間の正確度**
			50,103.4 管電流時間積の正確
			度**
			*1:アナログ式で機能がある場
			合に適用する。
		,	
	1		*2:該当する機能がある場合、

基本要件適合性チェックリスト(移動型アナログ式汎用X線診断装置等基準)

第一章 一般的要求事項	当該機器への		
基本要件	適用不適用	適合の方法	特定文書の確認
(設計)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第1条 医療機器(専ら動物のために使用さ		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
れることが目的とされているものを除く。		示す。	基準に関する省令(平成 16 年
以下同じ。) は、当該 医療機器 の意図された			厚生労働省令第169号)
使用条件及び用途に従い、また、必要に応			
じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器-リス
及び訓練を受けた意図された使用者によっ		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
て適正に使用された場合において、患者の		いることを示す。	の適用
臨床状態及び安全を損なわないよう、使用			
者及び第三者(医療機器の使用にあたって			
第三者の安全や健康に影響を及ぼす場合に			
限る。)の安全や健康を害すことがないよ			
う、並びに使用の際に発生する危険性の程			
度が、その使用によって患者の得られる有			
用性に比して許容できる範囲内にあり、高			
水準の健康及び安全の確保が可能なように			
設計及び製造されていなければならない。			
(リスクマネジメント)	適用	該当機器に適用されるべき	JIS T 0601-1: 医用電気機器
第2条 医療機器の設計及び製造に係る製		最新技術に立脚した JIS、そ	第1部:安全に関する一般的要
造販売業者又は製造業者(以下「製造販		の他の安全規格に適合する	求事項においてチェックリス
売業者等」という。) は、最新の技術に立		ことを示す。	トの第 7 条以降で引用してい
脚して医療機器の安全性を確保しなけれ			る項目
ばならない。危険性の低減が要求される			
場合、製造販売業者等は各危害について			JIS T 0601-1~3:医用電気機器
の残存する危険性が許容される範囲内に			第1部第3節:副通則-診断用
あると判断されるように危険性を管理し			X 線装置における放射線防護
なければならない。この場合において、	,		に関する一般的要求事項にお
製造販売業者等は次の各号に掲げる事項			いてチェックリストの第 7 条
を当該各号の順序に従い、危険性の管理			以降で引用している項目
に適用しなければならない。			
ー 既知又は予見し得る危害を識別し、		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器ーリス
意図された使用方法及び予測し得る誤		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
使用に起因する危険性を評価するこ		いることを示す。	の適用
ا کی			
二 前号により評価された危険性を本質			
的な安全設計及び製造を通じて、合理		,	
的に実行可能な限り除去すること。			
三 前号に基づく危険性の除去を行った			
後に残存する危険性を適切な防護手段			
(警報装置を含む。)により、実行可能			
な限り低減すること。		,	
四 第二号に基づく危険性の除去を行っ			
	i	L	L

た後に残存する危険性を示すこと。			
(医療機器の性能及び機能)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第3条 医療機器は、製造販売業者等の意図		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
する性能を発揮できなければならず、医療機		示す。	基準に関する省令(平成16年
器としての機能を発揮できるよう設計、製造		1 7 7	厚生労働省令第169号)
及び包装されなければならない。			
(製品の寿命)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第4条 製造販売業者等が設定した医療機	META 4.1	れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,,			基準に関する省令(平成16年
器の製品の寿命の範囲内において当該医療		示す。	本年に関する音中 (千成 10 年 厚生労働省令第 169 号)
機器が製造販売業者等の指示に従って、通常			(岸生为側台分界 109 亏) (
の使用条件下において発生しうる負荷を受	1		770 m . 100 . Tradeble III . 11
け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器-リス
切に保守された場合に、医療機器の特性及び		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
性能は、患者又は使用者若しくは第三者の健		いることを示す。	の適用
康及び安全を脅かす有害な影響を与える程			
度に劣化等による悪影響を受けるものであ			
ってはならない。			
(輸送及び保管等)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第5条 医療機器は、製造販売業者等の指示		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
及び情報に従った条件の下で輸送及び保管	ļ	示す。	基準に関する省令(平成16年
され、かつ意図された使用方法で使用された	1	_	厚生労働省令第169号)
場合において、その特性及び性能が低下しな			
いよう設計、製造及び包装されていなければ		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-リス
ならない。		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
		いることを示す。	の適用
(医療機器の有効性)	適用	認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-リス
第6条 医療機器の意図された有効性は、起		スク分析が実施されている	クマネジメントの医療機器へ
こりうる不具合を上回るものでなければなら		ことを示す。	の適用
tav.	Į.		
		便益性を検証するために、認	 性能項目の文書:
		知された規格に適合してい	JIS Z 4751-2-7: 診断用 X 線
		ることを示す。	高電圧装置-安全
	}	1	50.102.1 自動露出制御のない
			間欠モードでの放射線出力
4	1		の再現性
			の 内央 性 50.102.2 a)X 線条件の限定錠
			囲全体にわたる空気カーマ
			の直線性
	-		50.102.2 b)自動露出制御の安
			定性"
			50.103.1 管電圧の正確度
			50,103.2 管電流の正確度2
			50.103.3 負荷時間の正確度**
			50,103.4 管電流時間積の正確
			度**
			*1:アナログ式で機能がある場
			合に適用する。
		,	
	1		*2:該当する機能がある場合、

基本要件適合性チェックリスト(移動型アナログ式汎用X線診断装置等基準)

第一章 一般的要求事項	当該機器への		
基本要件	適用不適用	適合の方法	特定文書の確認
(設計)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第1条 医療機器(専ら動物のために使用さ		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
れることが目的とされているものを除く。		示す。	基準に関する省令(平成 16 年
以下同じ。) は、当該 医療機器 の意図された			厚生労働省令第169号)
使用条件及び用途に従い、また、必要に応			
じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器-リス
及び訓練を受けた意図された使用者によっ		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
て適正に使用された場合において、患者の		いることを示す。	の適用
臨床状態及び安全を損なわないよう、使用			
者及び第三者(医療機器の使用にあたって			
第三者の安全や健康に影響を及ぼす場合に			
限る。)の安全や健康を害すことがないよ			
う、並びに使用の際に発生する危険性の程			
度が、その使用によって患者の得られる有			
用性に比して許容できる範囲内にあり、高			
水準の健康及び安全の確保が可能なように			
設計及び製造されていなければならない。			
(リスクマネジメント)	適用	該当機器に適用されるべき	JIS T 0601-1: 医用電気機器
第2条 医療機器の設計及び製造に係る製		最新技術に立脚した JIS、そ	第1部:安全に関する一般的要
造販売業者又は製造業者(以下「製造販		の他の安全規格に適合する	求事項においてチェックリス
売業者等」という。) は、最新の技術に立		ことを示す。	トの第 7 条以降で引用してい
脚して医療機器の安全性を確保しなけれ			る項目
ばならない。危険性の低減が要求される			
場合、製造販売業者等は各危害について			JIS T 0601-1~3:医用電気機器
の残存する危険性が許容される範囲内に			第1部第3節:副通則-診断用
あると判断されるように危険性を管理し			X 線装置における放射線防護
なければならない。この場合において、	,		に関する一般的要求事項にお
製造販売業者等は次の各号に掲げる事項			いてチェックリストの第 7 条
を当該各号の順序に従い、危険性の管理			以降で引用している項目
に適用しなければならない。			
ー 既知又は予見し得る危害を識別し、		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器ーリス
意図された使用方法及び予測し得る誤		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
使用に起因する危険性を評価するこ		いることを示す。	の適用
ا کی			
二 前号により評価された危険性を本質			
的な安全設計及び製造を通じて、合理		,	
的に実行可能な限り除去すること。			
三 前号に基づく危険性の除去を行った			
後に残存する危険性を適切な防護手段			
(警報装置を含む。)により、実行可能			
な限り低減すること。		,	
四 第二号に基づく危険性の除去を行っ			
	i	L	L

た後に残存する危険性を示すこと。			
(医療機器の性能及び機能)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第3条 医療機器は、製造販売業者等の意図		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
する性能を発揮できなければならず、医療機		示す。	基準に関する省令(平成16年
器としての機能を発揮できるよう設計、製造		1 7 7	厚生労働省令第169号)
及び包装されなければならない。			
(製品の寿命)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第4条 製造販売業者等が設定した医療機	META 4.1	れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,, ,,			基準に関する省令(平成16年
器の製品の寿命の範囲内において当該医療		示す。	本年に関する音中 (千成 10 年 厚生労働省令第 169 号)
機器が製造販売業者等の指示に従って、通常			(岸生为側台分界 109 亏) (
の使用条件下において発生しうる負荷を受	1		770 m . 100 . Tradeble III . 11
け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器-リス
切に保守された場合に、医療機器の特性及び		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
性能は、患者又は使用者若しくは第三者の健		いることを示す。	の適用
康及び安全を脅かす有害な影響を与える程			
度に劣化等による悪影響を受けるものであ			
ってはならない。			
(輸送及び保管等)	適用	要求項目を包含する認知さ	医療機器及び体外診断用医薬
第5条 医療機器は、製造販売業者等の指示		れた基準に適合することを	品の製造管理及び品質管理の
及び情報に従った条件の下で輸送及び保管	ļ	示す。	基準に関する省令(平成16年
され、かつ意図された使用方法で使用された	1	_	厚生労働省令第169号)
場合において、その特性及び性能が低下しな			
いよう設計、製造及び包装されていなければ		認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-リス
ならない。		スク管理が計画・実施されて	クマネジメントの医療機器へ
		いることを示す。	の適用
(医療機器の有効性)	適用	認知された規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-リス
第6条 医療機器の意図された有効性は、起		スク分析が実施されている	クマネジメントの医療機器へ
こりうる不具合を上回るものでなければなら		ことを示す。	の適用
tav.	Į.		
		便益性を検証するために、認	 性能項目の文書:
		知された規格に適合してい	JIS Z 4751-2-7: 診断用 X 線
		ることを示す。	高電圧装置-安全
	}	1 200 2719	50.102.1 自動露出制御のない
			間欠モードでの放射線出力
4	1		の再現性
			の 内央 性 50.102.2 a)X 線条件の限定錠
			囲全体にわたる空気カーマ
			の直線性
	-		50.102.2 b)自動露出制御の安
			定性"
			50.103.1 管電圧の正確度
			50,103.2 管電流の正確度2
			50.103.3 負荷時間の正確度**
			50,103.4 管電流時間積の正確
			度**
			*1:アナログ式で機能がある場
			合に適用する。
		,	
	1		*2:該当する機能がある場合、